

# Contrôles PeliCluster

Réactifs à l'anticorps monoclonal murin conjugué à utiliser comme contrôle négatif.

Forme	REF	Clone
IgG1 FITC	M1453	CLB-203
IgG1 PE	M1628	CLB-203
IgG2a FITC	M1454	CLB-713
IgG2a PE	M1697	CLB-713
IgG2a PE-Cy5	M1748	UPC-10
IgG2b FITC	M2190	GC198
IgG2b PE	M2230	GC198

X0033-513fra 2103061215



## 1. INDICATION

Les anticorps murins PeliCluster sont conçus pour le diagnostic *in vitro* en tant que réactifs de contrôle négatif pour cytométrie de flux. Pour éviter toute interférence avec les érythrocytes pendant l'analyse, le traitement par réactif PeliLyse du sang complet (numéro de référence M7101.6) est recommandé. Le cytomètre de flux doit être équipé pour détecter la diffusion de la lumière et la fluorescence appropriée et équipé du logiciel adéquat pour l'acquisition et l'analyse des données. Se référer au manuel d'utilisation de l'instrument.

## Applications

Évaluation de la fixation non spécifique d'anticorps monoclonaux murins aux antigènes de surface des cellules sanguines humaines dans une cytométrie de flux.

## 2. COMPOSITION

Le clone CLB-203 a été dérivé à partir d'un fluide d'ascites provenant de souris porteuses de tumeur et appartient à une sous-classe d'IgG2a murines. L'anticorps est conjugué à l'isomère 1 de l'isothiocyanate de fluorescéine (FITC). Le rapport molaire F/P est compris entre 5 et 10. L'anticorps est conjugué séparément à la phycoérythrine R (PE). Le rapport molaire F/P est compris entre 1,0 et 2,0.

Le clone 713 a été dérivé à partir d'un fluide d'ascites provenant de souris porteuses de tumeur et appartient à une sous-classe d'IgG2a murines. L'anticorps est conjugué à l'isomère 1 de l'isothiocyanate de fluorescéine (FITC). Le rapport molaire F/P est compris entre 5 et 10. L'anticorps est conjugué séparément à la phycoérythrine R (PE). Le rapport molaire F/P est compris entre 1,0 et 2,0.

Le clone UPC-10 a été dérivé à partir d'un fluide d'ascites provenant de souris porteuses de tumeur et appartient à une sous-classe d'IgG2a murines. L'anticorps est conjugué à un colorant tandem constitué de phycoérythrine-R liée de manière covalente à de la cyanine 5.1. Le rapport molaire F/P est compris entre 0,7 et 1,0.

Le clone GC198 a été dérivé à partir d'un fluide d'ascites provenant de souris porteuses de tumeur et appartient à une sous-classe d'IgG2b murines. L'anticorps est conjugué à l'isomère 1 de l'isothiocyanate de fluorescéine (FITC). Le rapport molaire F/P est compris entre 5 et 10. L'anticorps est conjugué séparément à la phycoérythrine R (PE). Le rapport molaire F/P est compris entre 1,0 et 2,0.

Les anticorps ont été purifiés par chromatographie sur colonne (chromatographie par échange d'ions et/ou chromatographie d'affinité).

## Ingrédients du réactif

Les réactifs sont fournis dans 1 ml de tampon TRIS 20 mM et NaCl 150 mM, pH 8,0, ou une solution saline tamponnée au phosphate (PBS), contenant de l'ASB (1%, w/v) et/ou une autre protéine stabilisante et du NaN<sub>3</sub> (0,1 %, p/v) servant de conservateurs (voir le tableau 1). La concentration et le rapport F/P de nos contrôles ont été ajustés selon nos anticorps monoclonaux.

Tableau 1. Contenu des flacons

FITC	100 tests par ml dans du TRIS
PE	100 tests par ml dans du TRIS
PE-Cy5	100 tests par ml dans du PBS

## AVERTISSEMENT :

L'azide de sodium est nocif s'il est ingéré (R22). Conserver hors de portée des enfants (S2). Conserver à l'écart de tout aliment, boisson et aliment pour animaux (S13). Porter des vêtements de protection adaptés (S36). En cas d'ingestion, consulter immédiatement un médecin et lui montrer cette boîte ou la notice (S46). Le contact avec des acides libère un gaz très toxique (R32). Les composés d'azide doivent être éliminés avec de grandes quantités d'eau afin d'éviter des dépôts sur les conduites de plomb ou de cuivre, qui constituent des risques d'explosion.

## 3. CONSERVATION ET MANIPULATION

Le réactif est stable jusqu'à la date de péremption imprimée sur l'étiquette lorsqu'il est conservé entre 2 et 8 °C à l'abri de la lumière. Ne pas utiliser au-delà de la date de péremption. Ne pas congeler le réactif ni l'exposer à la lumière directe lors de son stockage ou de l'incubation avec des cellules. Conserver le flacon de réactif sec. Ne pas utiliser les réactifs en cas de signe de détérioration : augmentation de compensation ou perte importante de réactivité.

## 4. REACTIFS OU MATERIEL NECESSAIRES MAIS NON FOURNIS

- Solution de lyse (PeliLyse, numéro de commande M7101.6).
- Tampon de lavage et de dilution pour cellules mononucléées, solution saline tamponnée au phosphate contenant 0,2 % d'ASB (p/v) (PBS/ASB).
- Tampon de lavage et de dilution pour plaquettes, Tampon Sequestrine (Seq), conservation 1 mois entre 2 et 8 °C. Solution mère 10 x, dissoudre dans un litre d'eau distillée :

Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> · H<sub>2</sub>O : 31,3 g

Na<sub>2</sub>EDTA.2H<sub>2</sub>O: 33,3 g

NaCl : 90,0 g

Avant utilisation, diluer dans de l'eau distillée, ajouter de l'ASB jusqu'à une concentration finale de 0,2 % (p/v). Mélanger et ajuster le pH à 6,8.

- Tampon de fixation, PFA/ASB (\*) : Paraformaldéhyde 1 % dans PBS, contenant 0,2 % d'ASB (pH 7,2).
- Plaques à micropuits (96 puits, fond en V) ou tubes en plastique pour cytométrie de flux.
- Cytomètre de flux. Se référer au manuel d'utilisation de l'instrument pour plus d'informations.

(\*) La procédure utilise un fixatif, le formaldéhyde. Eviter tout contact avec la peau ou les muqueuses.

## 5. ECHANTILLON(S)

Les échantillons de sang peuvent être préparés pour l'analyse par cytométrie de flux en utilisant des procédures de préparation de CMSP. La préparation des CMSP donne des résultats qui dépendent plus de la technique (1). Prélever le sang de manière aseptique par ponction veineuse (1,2) dans des tubes de recueil de sang stériles K<sub>2</sub>EDTA. Au moins 1 ml de sang complet est nécessaire pour la méthode sur sang complet et au moins 2 ml de sang complet sont nécessaires pour la préparation des CMSP. Conserver le sang anticoagulé à température ambiante (18 à 25 °C).

## AVERTISSEMENT :

Considérer tous les échantillons biologiques ainsi que le matériel qui entre en contact avec eux comme présentant un risque biologique. Les échantillons doivent être manipulés comme des échantillons potentiellement infectieux (3,4) et éliminés en appliquant les précautions nécessaires conformément aux réglementations fédérales, d'état et locales. Ne pas pipeter à la bouche. Porter des vêtements et des gants de protection adaptés. Il a été rapporté que la fixation désactive le VIH (5).

## 6. Procédures

### A: Méthode avec cellules purifiées ficoll

- 1 Préparer une suspension de cellules mononucléées à une concentration de 1 x 10<sup>7</sup> cellules/ml.
- 2 Ajouter 40 µl de suspension de cellules dans des puits de microtitration ou des tubes.
- 3 Ajouter 10 µl des anticorps non dilués aux puits de microtitration ou aux tubes et mélanger doucement.
- 4 Incuber pendant 30 minutes entre 2 et 8 °C.

- 5 Ajouter 150 µl de tampon aux puits de microtitration ou 2 ml de tampon aux tubes et centrifuger à 500 x g pendant 5 minutes.
- 6 Aspirer le surnageant du pellet de cellules et remettre les cellules en suspension.
- 7 Ajouter 200 µl de tampon aux puits de microtitration ou 2 ml de tampon aux tubes et centrifuger à 500 x g pendant 5 minutes.
- 8 Aspirer le surnageant du pellet de cellules et remettre les cellules en suspension.
- 9 Analyser sur cytomètre de flux : Ajouter 200 µl de tampon aux puits de microtitration et transférer cette suspension finale de cellules dans des tubes à essai appropriés ou ajouter 200 µl de tampon dans les tubes.
- 10 Si l'analyse ne peut être pratiquée dans les huit heures qui suivent, ajouter 200 µl de PFA 1 % au lieu de tampon, au point 9. Sanquin Reagents recommande de pratiquer ensuite l'analyse dans les 24 heures.

### B : Méthode sur sang total

- 1 Prélever le sang dans un tube de recueil de sang contenant de l'EDTA.
- 2 Verser 100 µl (\*) de sang complet soigneusement mélangé au fond de chaque tube à essai.
- 3 Ajouter 10 µl des anticorps non dilués au fond du tube à essai et mélanger fermement pendant 30 secondes.
- 4 Incuber pendant 15 à 30 minutes à température ambiante.
- 5 Mélanger les tubes et ajouter 2 ml de solution de lyse (PeliLyse A1, diluée 10 x).
- 6 Incuber pendant 10 à 15 minutes à température ambiante jusqu'à ce que la lyse soit terminée.
- 7 Analyser les échantillons dans les 90 minutes qui suivent.

Si l'analyse ne peut être effectuée dans les 90 minutes, centrifuger les tubes à 500 x g pendant 5 minutes. Aspirer le surnageant du pellet de cellules et remettre les cellules en suspension dans 1 ml de tampon pour une analyse dans les 8 heures ou dans 1 ml de PFA à 1 %. Sanquin Reagents recommande de pratiquer ensuite l'analyse dans les 24 heures.

\* Cette méthode a été mise au point pour les échantillons sanguins présentant une numération leucocytaire normale et en utilisant PeliLyse A1 (solution de lyse, numéro de référence M7101.6). Il peut être nécessaire d'ajuster la quantité de sang pour des échantillons présentant une numération leucocytaire très élevée ou très basse.

### C: Cytométrie de flux et microscopie de la membrane plaquettaire.

1. Transférer 45 µl de suspension plaquettaire (1 x 10<sup>8</sup> cellules/ml) sur la plaque à micropuits ou dans des tubes puis ajouter 5 µl d'anticorps monoclonal\*. Mélanger doucement puis incuber pendant 30 minutes entre 2 et 8 °C.
2. Rincer en mélangeant puis en ajoutant un tampon Sequestrine (Seq) à la plaque à micropuits (150 µl au premier lavage, 200 µl au second) ou aux tubes (2 ml). Centrifuger à 1000 x g pendant 5 minutes, aspirer le surnageant puis renouveler une fois cette procédure.
3. Préparer les cellules pour l'analyse : Pour la cytométrie de flux, remettre les cellules en suspension en ajoutant 200 µl de Seq à la plaque à micropuits ou aux tubes. En cas d'utilisation d'une plaque à micropuits, le contenu est transféré dans des tubes appropriés. Pour une microscopie à fluorescence, remettre les cellules en suspension dans 50 µl de produit d'inclusion, transférer les cellules sur une lame de microscope puis déposer une lame de protection.

\* En règle générale, il est possible d'utiliser 5 µl d'anticorps monoclonal non dilué. Alternativement, il est possible de déterminer une dilution optimale. Il est nécessaire de toujours utiliser un contrôle négatif de même isotype pour déterminer la fluorescence d'arrière-plan.

### Résultats de l'analyse

Une fluorescence obtenue à l'aide de ces contrôles négatifs atteste de la présence d'une certaine fixation aspécifique d'anticorps murins à l'échantillon de cellules qui ne doit pas affecter plus de 5 % des cellules comptées.

### Cytométrie de flux

Agiter les cellules soigneusement à faible vitesse pour limiter l'aggrégation avant de faire passer les cellules sur le cytomètre de flux (6). Acquérir et analyser les données en mode liste à l'aide d'un logiciel approprié. Avant l'acquisition des échantillons, ajuster le seuil pour minimiser les débris et assurer que les

populations concernées sont incluses. La figure 1 présente des données représentatives obtenues sur des lymphocytes triés. Excitation du laser à 488 nm.

## 7. PERFORMANCES

### Spécificité

L'anticorps monoclonal avec la sous-classe d'IgG1, clone CLB-203, est dirigé contre des allergènes végétaux. Il n'y a pas de réactivité avec les cellules sanguines humaine et les immunoglobulines.

L'anticorps monoclonal avec la sous-classe d'IgG2a, clone CLB-713, est isolé à partir d'une souris non immunisée. Il n'y a pas de réactivité avec les cellules sanguines humaine et les immunoglobulines.

L'anticorps monoclonal avec la sous-classe d'IgG2b, clone GC198, réagit avec la protéine de la membrane plasmique de certaines souches de gonorrhée Neisseria. Aucune réaction n'a été observée à la surface des cellules humaines ni avec les composants plasmatiques. Cependant, il se peut qu'il y ait une fixation sur les récepteurs Fc.

### Reproductibilité/Répétabilité.

Pour déterminer la répétabilité de la coloration avec chaque réactif, les échantillons ont été colorés avec plusieurs lots de réactifs. Les différents échantillons utilisés pour l'évaluation ont donné une valeur d'intensité de fluorescence moyenne présentée dans le tableau 2. Pour chaque échantillon, deux lots différents de réactifs ont généré une paire de résultats. Les écarts type individuels ont été déterminés à partir des résultats groupés en paire de chaque échantillon. Les écarts type ont été combinés pour dériver un écart type groupé pour chaque réactif qui fournit une estimation de la reproductibilité intra-échantillon.

Tableau 2. Répétabilité de l'intensité de fluorescence moyenne de cellules cibles dans des lots différents (N) et pour des donneurs multiples

	N *	Intensité de fluorescence moyenne	Ecart type groupé	CV % groupé
IgG1 FITC	4	9.55	0.80	8.4%
IgG1 PE	5	18.83	2.33	12.4%
IgG2a FITC	3	9.60	0.91	9.5%
IgG2a PE	3	8.42	2.30	27.3%
IgG2a PE-Cy5	9	10.28	1.05	10.2%
IgG2b FITC	3	10.30	1.82	17.6%
IgG2b PE	3	25.3	14.8	58.6%

\* N = nombre d'échantillons

## 8. LIMITES

Les conjugués avec des fluorochromes plus brillants (PE, PE-Cy5) donnent une séparation plus importante que les conjugués avec d'autres colorants (FITC). Lorsque les populations se chevauchent, le calcul du pourcentage positif pour les marqueurs peut être affecté par le choix du fluorochrome.

L'utilisation d'anticorps dans le cadre du traitement du patient peut interférer avec la reconnaissance d'antigènes cible par des réactifs CD. Cela doit être pris en compte lors de l'analyse d'échantillons de patients traités de cette manière.

Sanquin Reagents n'a pas caractérisé l'effet de la présence d'anticorps thérapeutiques sur les performances de ce réactif.

Comme les réactifs peuvent être utilisés dans différentes associations, les laboratoires doivent se familiariser avec les propriétés de chaque anticorps en association avec d'autres marqueurs dans des échantillons normaux et anormaux.

Les performances des réactifs ont été classiquement évaluées sur sang traité à l'EDTA. Les performances des réactifs peuvent être affectées par l'utilisation d'autres anticoagulants.

## DEPANNAGE

Problème	Cause possible	Solution
Faible distinction entre les débris et les lymphocytes	Interaction avec d'autres cellules et avec les plaquettes  Mauvaise manipulation de la préparation de cellules  Réglage inadéquat de l'instrument	Préparer et colorer un autre échantillon.  Vérifier la viabilité des cellules ; centrifuger les cellules à une vitesse plus faible. Respecter les procédures de réglage de l'instrument ; optimiser les réglages de l'instrument selon les besoins.
Coloration faible ou diminuant	Concentration de cellules trop forte lors de l'étape de coloration  Quantité insuffisante de réactif  Cellules non analysées dans les 8 heures suivant la coloration  Préparation incorrecte du milieu (oubli du conservateur)	Vérifier et ajuster la concentration de cellules ou le volume de l'échantillon ; colorer avec de l'échantillon frais Refaire la coloration en utilisant une quantité plus importante d'anticorps. Répéter la coloration avec de l'échantillon frais ; analyser rapidement. Utiliser du conservateur dans le milieu de coloration et lors des étapes de lavage.
Peu ou pas de cellules	Concentration de cellules trop faible  Mauvais fonctionnement du cytomètre	Remettre en suspension de l'échantillon frais à une concentration plus élevée ; refaire la coloration et l'analyse. Dépanner l'instrument.

## BIBLIOGRAPHIE

- Clinical Applications of Flow Cytometry: Quality Assurance and Immunophenotyping of Lymphocytes; Approved Guideline.*  
Wayne PA: National Committee for Clinical Laboratory Standards;1998. NCCLS document H42-A.
- Procedures for the Collection of Diagnostic Blood Specimens by Venipuncture, Fourth Edition;Approved Standard.* Wayne, PA: National Committee for Clinical Laboratory Standards; 1998. NCCLS document H3-A4.
- Protection of Laboratory Workers from Infectious Disease Transmitted by Blood, Body Fluids and Tissue: Tentative Guideline.* Villanova, PA: National Committee for Clinical Laboratory Standards; 1991. NCCLS document M29-T2.
- Centers for Disease Control. Update: universal precautions for prevention of transmission of human immunodeficiency virus, hepatitis B virus, and other bloodborne pathogens in health-care settings. MMWR. 1988;37:377-388.
- Nicholson JK, Browning SW, Orloff SL, McDougal JS. Inactivation of HIV-infected H9 cells in whole blood preparations by lysing/fixing reagents used in flow cytometry. *J Immunol Methods.* 1993;160:215-218.
- Jackson AL, Warner NL. Preparation, staining and analysis by flow cytometry of peripheral blood leukocytes. Rose NR, Friedman H, Fahey JL eds. *Manual of Clinical Laboratory Immunology.* 3<sup>rd</sup> ed. Washington, DC; American Society for Microbiology; 1986:226-235.